⑩日本国特許庁(JP)

10 特許出願公開

母公開特許公報(A)

昭61-267526

@Int Cl.4

識別記号

庁内整理番号

匈公開 昭和61年(1986)11月27日

A 61 K 35/78 7/46 AAA

7138-4C 7133-4C

7306-40 ※ 審査請求 有

発明の数 6 (全32頁)

❷発明の名称

ストレスを与える条件下におかれた人間のストレスに対する生理的

及び、又は主観的反応性を減少させる方法

②特 願 昭60-253896

②出 願 昭60(1985)11月14日

優先権主張

砂1984年11月14日砂米国(US)⑩671608

砂発 明 者

クレイグ ビィュウオ

レン

アメリカ合衆国、ニユージャージー、ラムソン、ドッグウ

ツド レーン 3番地

砂出 関 人

インターナショナル フレイバース アンド

アメリカ合衆国、ニユーヨーク、ニユーヨーク、ウエスト

フイフティーセブンス ストリート 521番地

フレグランシス イ

ンコーポレイテッド 砂代 理 人

井理士 三宅 正夫 外1名

最終頁に続く

1.発明の名称

ストレスを与える条件下におか れた人間のストレスに対する生 理的及び、主観的反応性を減少 させる方法

2.特許請求の範囲

(1) ナツメッグ油、メイスエキス、ネロリ油、及 び吉章油の内から選ばれたストレスに対する反応 性を減少する物質を有効量、経皮又は吸入によっ て与えることを特徴とするストレスを与えられた 人間のストレスに対する生理的及び、又は主観的 反応性を減少させる方法。

② ストレスに対する反応性を減少させる物質が ナツメッグ油であり、投与量が約13マイクログ ラムから1,000マイクログラムである特許請求 範囲第1項記載の方法。

(3) (a)ナツメッグ油、メイスエキス、ネロリ油、 及び吉章油の内から選ばれたストレスに対する反 応性を減少させる物質及び凹上記のストレスに対

する反応性を波少させる物質と混合可能な担体と しての調香料からなり、ストレスに対する反応性 を減少させる物質と担体としての調香料との重量 比が、約1:100から約100:1である組成 物質を有効量、経皮又は吸入によって与える特許 請求範囲第1項記載の方法。

(4) ストレスに対する反応性を減少させる物質が ナツメッグ油であり、投与量が約13マイクログ ラムから1,000マイクログラムである特許請求 範囲第3項記載の方法。

(5) (a)ナツメッグ油、メイスエキス、ネロリ油、 及び吉草油の内から選ばれたストレスに対する反 応性を減少させる物質及び向エチルアルコールか らなり、ストレスに対する反応性を減少させる物 質とエチルアルコールとの重量比が約1:99か ら約99:1である組成物質を有効量、経皮又は 吸入によって与える特許請求範囲第1項記載の方

(6) ストレスに対する反応性を減少させる物質が ナツメッグ油であり、投与量が約13マイクログ

特開昭 61-267526 (2)

ラムから1.000マイクログラムである特許請求 範囲第5項記載の方法。

(8) ストレスに対する反応性を減少させる物質が ナツメッグ油であり、投与量が約13マイクログ ラムから1.000マイクログラムである特許請求 範囲第7項記載の方法。

(9) ミリスチシン、エレミシン、及びイソエレミシンの内から選ばれたストレスに対する反応性を

減少する物質を有効量、経皮又は吸入によって与えることを特徴とするストレスを与えられた人間 のストレスに対する生理的及び、又は主観的反応 性を減少させる方法。

- (10) ストレスに対する反応性を減少させる物質がミリスチシンであり、投与量が約0.013マイクログラムから50マイクログラムである特許請求範囲集9項記載の方法。
- (11) (a)ミリスチシン、エレミシン、及びイソエレミシンの内から選ばれたストレスに対する反対を被少させる物質、及び(a)上記のストレスに対する反応性を減少させる物質と混合可能対すると、担体としての調香料とからなり、ストレスに対すると、近体としての調香料との重量比が、約1:100から約100:1である組成物質を有効量、極度又は吸入によって与える特許額求範囲第9項記載の方法。
- (12) ストレスに対する反応性を減少させる物質がミリスチンンであり、投与量が約0.013マイクログラムから約50マイクログラムである特許

緯求範囲第11項記載の方法。

- (13) (a)ミリスチシン、エレミシン、及びイソエレミシンの内から選ばれたストレスに対する反応性を減少させる物質、及び(a)エチルアルコールからなり、ストレスに対する反応性を減少させる物質とエチルアルコールとの重量比が約1:99から約99:1である組成物質を有効量、経皮又は吸入によって与える特許請求の範囲第9項記載の方法。
- (14) ストレスに対する反応性を減少させる物質がミリスチンンであり、投与量が約0.013マイクログラムから約50マイクログラムである特許 請求範囲第13項記載の方法。
- (15) ストレスに対する生理的及び又は主観的反応性を示す人間を、
- 1). その人間の基礎血圧及びムードを測定し、
- 2). その人間にストレスを与え、
- 同時に上記のストレスを与えることにより生する、その人間の血圧及びムードの変化を測定し、
- 4). その人間に、ストレスに対する生理的及び、

又は主観的反応性を減少するのに有効であるか をテストする物質を与え、

- 5). その物質を与えることにより生ずる、その人間の血圧の降下及びムードを拠定する特許請求範囲第9項記載の方法。
- (16) ストレスに対する反応性を減少する物質としてテストに用いられるものとして、ナツメッグ油、メイスエキス、ネロリ油、吉草油、ミリスチンン、エレミシン及びイソエレミシンの内から選ばれた物質を用いる特許請求範囲第15項記載の方法。
- (17) ストレスに対する反応性を減少する物質として、ナッメッグ油、メイスエキス、ネロリ油、及び吉草油の内から選ばれたものと、そのストレスに対する反応性を減少する物質と混合可能な入に対する反応性を減少する力量、経皮又は吸入によって与えることを特徴とするストレスを与えられた人間のストレスに対する生理的及び、又は主観的反応性を減少させる方法。
- (18) ストレスに対する反応性を減少させる物質

特開昭 61-267526 (3)

が、ナンメッグ油であり、担体としての付番製品中にナンメッグ油が、13マイクログラムから1.000マイクログラムの量で対象とする人間に与えることの出来る量を含む特許請求範囲第17項配載の方法。

(19) ストレスに対する反応性を減少させる物質として、ミリスチシン、エレミシン、イソエレミシンの内から選ばれたものとして、そのストレスに対する反応性を減少させる物質と混合可能な付番製品との混合組成物を有効量、経皮又は吸入によって与えることを特徴とする、ストレスを与えられた人間のストレスに対する生理的及び、又は主観的反応性を減少させる方法。

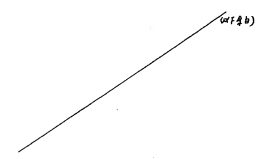
(20) ストレスに対する反応性を減少させる物質がミリスチシンであり、担体としての付番製品中にミリスチシンが、0.013マイクログラムから50マイクログラムの量で、対象とする人間に与えることの出来る量を合む特許請求範囲第19項記載の方法。

(21) 有効成分としてミリスチシン、エレミシン

及びイソエレミシンの内から選ばれたストレスに 対する反応性を減少する物質の有効量と、薬学的 に許容できる物質とを含むことを特徴とするスト レスに対する生理的及び、又は主観的反応性を減 少させる医薬。

(22) 医薬は経点及が、又は吸入によって与える 特許請求額開第21項配數の際面。

(23) ナツメッグ油、メイスエキス、ネロり油、 吉草油、ミリスチシン、エレミシン及びイソエレ ミシンの内から選ばれたストレスに対する反応性 を被少する物質を1種または1種以上を含むこと を特徴とする歯みがき用組成物。



3. 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

上に述べた。活性物質。は、そのものとして、 又はアルコール或いは香料などを含む組成物のの 部として、与えることが出来る。また付香製品に 。活性物質。を加えることにより使用することも 出来る。その様な付香製品としては、固体又は彼 体の降イオン性、陽イオン性、非イオン性、 は両性イオン性の洗剤、繊維製品柔軟剂、繊維製 品柔軟用製品、化粧パウダー、整髪製品、デオドラントステック、室内芳香剤、及び付香高分子製品などが例としてあげられる。

本発明のより好ましい方法は、吸入による投与であり、その為には閉じられた環境、例えば部を にずればよい。その為には例えば、室内芳香剤に にすればよい。その為には例えば、室内芳香剤に にずればよい。その為にといる。 とか出来る。さらに詳しくは、後で述べられること に、本発明のストレスに対する反応性を滅ける で、 を発明ので、空気中に1リットルに付き約 1-125マイクログラム存在させることにより 本発明を実施することが出来る。

本発明を実施することにより、生理的及び、又は主観的な反応性を減少させ得ることは、ストレスを与える条件下で、客観的にはその人間の血圧の減少でもって、又主観的には自己レポートにおいて、鎮静度、及び幸福盛等に有意な向上がみられ、又当窓度及び怒りの度合等に有意な減少がみられることによって示される。

特開昭 61-267526 (4)

"ストレス"とは個々の人生において、その人の平衡状態を乱すある特定の生理的及び、又は主
変的影響を与える事件、又は経験をさしている。
(Glock, C.Y. & Leonard, R.L., Journal of Chronic Diseases, 179、5、1956)。ストレスの原因としては、個人の監察、例えば頻繁な空港のコントロールタワーでの従事、又は転職、家の死、離婚などの人生における変化、或いは日常の頻雑さからくる小さないらいらとか緊張等があげられる。

*反応性*とは、個人の生理的及び、又は主題的状態がストレスによって変化をきたされることを言う。本発明においては、*反応性*は平衡に対して、ストレスを与えた時に生じた血圧の変化を測定することにより、客観的に確かめる事が出来る。又ここで*生理的変化*とは、この様な反応性を示すのに用いられている。

本発明の目的においては、統計的に有意なストレスにより生じた収縮期血圧(p < 0.1)の変化は、一般に 3 mH_B 以上である。

以下に述べる主観的反応性とは、個人の自己レ ポートにおいて次に記す感情について、統計的に

有意な変化(p < 0.05)を示す場合をいう。

リラックス度の減少

幸福窓の減少

鎮静度の減少

心配度の増加

緊張感の増加

当窓度の増加

塾りの度合の増加、及び又は

不安度の増加

ストレスに対する反応性は個人個人で異なる。 取る人が打ち勝てる様なストレスでも、他の人を 病気にすることもある(Executive Fitness Newsietter, Rodale Press Inc., Vol. 15、Ma 17、 1984)。 反応性 とは以下ではストレスに 対するマイナスの反応を意味している。

ストレスに対する。反応性。は、医薬よる治療を要する様な平常時での異常に高い血圧とか、精神の不安定等と混同してはならない。例えば、数週間繰り返し血圧を測定し、常に収縮期血圧が140mmg以上であると

定義されている高血圧症と混同してはならない (高血圧の発見、診断、治療に関する国家共同委 員会のレポート、Journal of the American Medical Association, <u>277</u>、255-261、 1977)。

反応性、高血圧、精神不安定は共に関連があることは確かである。異常な精神不安定、又は抑圧感は、その主たる原因となる理由として、無力感、半信半疑、予期、目的のない興奮、或いはそれらと同様な条件が、主なものとしてあげられる(Zucker, M. & Spielberger, C.D., Esotions and Anxiety , Lawrence Erlbaum Associates, Publishers, Hillsdale, New Jersey, 1976、又、The Diagnostic and Statistical Manual of the American Psychiatric Association, DSN 3 1980を参照)。

本発明をさらに詳しく述べると、

1). 近代の医薬及びアロマテラピーの殆んどは、 主に病気の治療を目的としている。本発明の実施 は、医者も必要としない機なストレスによって生

特開昭 61-267526 (5)

ずる人の生理的及び、又は主観的な反応性を軽減 させることにある。普通、通常のストレスに対す る反応性は、収縮期血圧の断続的な上昇として測 定可能ではあるが、外面的には明らかに観測出来 る機な反応を伴なわない。

本発明に用いられる物質は、生理的効果があることは知られていたが、それらは民間医薬取いは アロマテラピーにおいて、この発明の使用法 とは はなる目的で使用されていた。例えば、(Valnet)は ナツメッグ抽を鎮痛剤(外用薬)として、又記 フリ油を外用薬としてではなく内服することを記している(Valnet,J. * The Practice of Aromatherapy **, Destiny Books, Division of Inner Traditions International. Ltd., Rew York, N.Y., 1982)。又lisserand)はネロリ油を使うと、せいたくなリラックスするデオドラントのバス最もイルが出来るとしている。これはネロリ油が最も有効な鎮静作用のある抗抑うつ性の油であり、不知に定、ステリー、精神不安定、抑うつ症にの油であるという記述と一致している(Tisserand、R.

"The Art of Aromatherapy", Destiny Books, Division of Inner Traditions International, Ltd., New York, N.Y. 1983).

アロマテラピー、及び民間医薬の文献には、上に述べた様に、投与はグラム量を経口投与したり、グラム量を身体にマッサージ等をして行なう事が記してある。しかしなから本発明に述べられている様に、植物から得られた物質、又はそれらを合成したものがマイクログラムの単位で吸入、又は程度により、ストレスに対する生理的及び、又は主観的反応性を減少するということは、どの文献にも記されていない。

2). 本発明の実施により得られる効果は、ストレスにより生ずる血圧の上昇を減少させることを含み、メディテーション(黙想法)やパイオフィードパック(生理自己制御法)等によって得られる結果と同じ様なものである。しかしながらメディテーションやパイオフィードパックの機にトレーニング等は必要とせず、本発明におけるストレスに対する反応性を減少させる物質を使用するこ

とが出来る。本発明によるストレスに対する反応 性を減少させる物質の効果は、その物質を吸入す ることにより、4分間以内に得ることが出来る。

3). 精神安定剤等とは異なり、本発明に用いる物質の揮発性成分(例えば、ナツメッグ油、メイスエキス、ネロリ油、吉草油、ミリスチンン・の効は、シン、及び、又はイソエレミシン等)の効がは、本質的には予防的なものであり、ストレスに対する生理的及び、又は主観的反応性を減少するものである。ストレスの無い人間に対しては、本発明の方法による効果は得られない。

従ってバスオイル成分に活性物質を加える事は、この発明の実施とはならない。何故なら、入浴することは普通ストレスの与えられる様な状態が起こった後で行なわれるからである。しかしながら シャー・シャー 上に述べた(Tisserand)のネロリ油を含むバスオイルによるリラックス効果は、長い間ストレスに対する反応性が下らない人に対する効果かも知れない。 4). 本発明の実施は、調香料等に例えばナツメックからの精油を加えたりする従来の技術とは区別される。近代における香料の使用は、ストレスの無い状態での使用であり、その上、ストレスに対する反応性を減少させる効果のある濃度以下にしか活性物質を空気中に存在させない。

問題点を解決するための手段

本発明は、必然的に、人間のストレスに対する 生理的及び、又は主観的反応性を以下に述べる方 法によりテストし、検知する方法にも関する。即 ちそのテスト法とは、

- 1). 被検者の初期血圧、及びムードの測定。
- 被検者にストレッサー (ストレスを与える様な質問又は作業等)を用いてストレスを与える。
- 同時に被検者にストレスを与えたことによる 血圧の変化、及びムードの変化を測定する。
- 4). 被検者に、ストレスに対する反応性を減少させると考えられる物質を与える。
- 被検者に、ストレッサーを与え、同時にストレスに対する反応性を減少させると考えられる。

特開昭 61-267526 (6)

物質を与えたことによる血圧の変化、及びムー ドの変化を測定する。

の順序により行なわれる。

前にも述べた様に、本発明はナツメッグ油、メ イスエキス、ネロリ油、吉草油、構造式、

を持つミリスチシン、構造式、

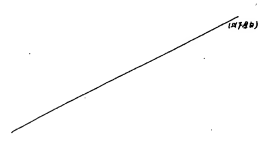
メイスエキスがこの発明で用いられるが、さらに 純度の高くしたものでもよい。同様、市販の吉草 油がこの発明に用いられるが、二度慕留された様 な、さらに純度の高いものでも用いることが出来

さらに、天然に存在する、取いは合成によって 作られたミリスチシン、エレミシン、及びイソエ レミシンを本発明に用いることが出来る。

従って、構造式 1 を持つミリスチシンは、東ィンドナツメッグ油、西インドナツメッグ油、又はフィジナツメッグ油より落留により分離することも も出来るが、又次の反応によって合成することも 出来る。 を持つエレミシン、構造式、

を持つイソエレミシンの内から選ばれた一つ、又は、二種以上の混合物を、単一か取いは他の物質、例えば付香製品、コロン及び、又はエチルアルコール等と混合したものを有効量与えることにより、ストレスを与える条件下におかれた人間のストレスに対する生理的及び、又は主観的反応性を減少させる方法が主目的である。

ナツメッグ油、メイスエキス、ネロリ油、及び 吉草油については、種々の品種の物が本発明の実 差において有用である。従って、例えば東インド ナツメッグ油、及び西インドナツメッグ油は、共 に本発明に用いることが出来る。極準商業品種の



特開昭 61-267526 (フ)

従って、本発明は下記の成分を単独、又は混合 物として使用することにある。

ナツメッグ油、

メイスエキス、

吉草油、

ネロリ油、

ミリスチシン、

エレミシン、及び、又は・ イソエレミシン。

繰り返し述べると、本発明における。活性物質。 としてストレスに対する反応性を減少させるナッ メッグ油、メイスエキス、ネロリ油、吉草油、ミ リスチンン、エレミシン、及びイソエレミシンは、 それぞれ香料物質として既知である。例えば、構 造式1をもつミリスチシンは、番料に有用なスパ

特開昭 61-267526 (8)

イスの香りを与える。

しかしながら、ここで用いられる。担体番料。、及び"担体與香料"という言葉は、"活性物質。以外の有機化合物の混合物で、非活性物質という意味で用いられている。それらの例としては、芳香アルコール類、例えば構造式、

を持つ機な芳香アルデヒド類、ケトン類、ニトリル類、例えば精造式、

或いは構造、

© H O H

を持つ環状エーテル等のエーテル類(但し、エレミシン、イソエレミシン、及びミリスチシンは除く)、ラクトン類、炭化水素、合成及び天然精油 (但し、ナツメッグ油、ネロリ油、メイスエキス、 及び吉草油は除く)、等が掲げられ、これらの混合しよい香りのする香料として使用される。

本発明の実施において、最新の技術による調香料、コロン等を担体として用いられるが、"活性物質"も香料であるので、次に記することを考慮に入れなければならない。

調香料は普通、(a)主調になるノート、"ブケー" 取いは基礎ノート、(b)主調ノートを和らげ、共に に生かされる修飾ノート、(c) その調香料に、一定 の番りを与え、揮発度を下げるフィクサティブ、 及び(d) 通常低沸点で、新鮮な番りのするトップノ

. ートからなっている。

"活性物質"を含む調香料、コロンは、吸入によって与えられるが、また皮膚に付けて使用される場合には、皮膚からの吸収によって与えられる事をみとめなればならない。室内芳香剤の場合には、ほぼ全体が吸入によって与えられる。

ストレスに対する反応性を減少する調香料の使用者に対する有効量は、多くの要因によって異なる。その様な要因としては、使用者の皮膚の状態・使用中の湿度、温度、気圧等の環境条件、使用の砂膜があげられる。即ちこれらの全ては、使用者個人の反応性、及び安楽と感じるである。

調香料は、そのまま(100%)、又はコロンとして使用することが出来る。 **活性物質 ** 物量を確実にする為には、使用量類を利力の種類等では、使用の表は変明とを用とかいった処方の種類等では、スカインとは、アルコール、又は水性のアルコールに調査料をさす。コロンは水性のアルコールである。水とアルコールの性は、50:50:000間である。普通用いられるアルコールの例としては、SDA-39-C、SDA-

特別昭 61-267526 (9)

4 0 、 取いは 1 9 0 度又は無水アルコール等である (*Ethyl Alcohol BandBook * 5 Th Edition, National Distillers and Chemical Co. 参照)。 コロン製品には、溶解化剤、柔軟化剤、ヒューメクタンと、連化剤、静密剤、その他の化粧品に用いられる材料等を加えてもよい。

通常、調香料及びコロンは、 "活性物質"を吸入又は嗅ぐことにより、身体に取り入れられるが、 又皮膚に付けることにより、皮膚吸収により取り 入れられる。

又、ストレスに対する反応性を減少させる物質 と合う調香材料を用いて、担体としての製品に付 香することも出来る。その様な付香製品としては、

継短柔軟製剤、BOUNCE (Procter & Gamble Co. Clacinaati.Ohio の商権) の様なドライヤー用機 雑柔軟剤製品、化粧パウダー、タルク、固体又は 液体性の階イオン性、隔イオン性、非イオン性、 或いは両イオン性の洗剤、付着高分子、デオドラ ントステック、整髪製品、石鹼等が例としてあげ

られる。さらにこの発明でのストレスに対する反 応性を減少させる物質と合う香料材料を用いて窒 内芳香剤として用いる事が出来る。従って多くの 最新の技術による調香料や付香製品が、"活性物 ・實。を加える事により、本発明を実施する為に用 いることが可能である。この様に、ストレスに対 する反応性を減少させる物質を、単独又は担体と しての調香料或いは付香製品と共に用いる事が出 来る。多くの市販の製品が担体材料と成り得る。 これらの付香製品に加えられる量としては、調香 料とストレスに対する反応性を減少させる。活性 物質"とを合わせて、0.1重量パーセントの低い 瀰皮でもよい。一方、室内芳香剤の場合には、調 香料とストレスに対する反応性を減少させる * 活 性物質"とを合わせて、99重量パーセントの高 い濃度でもよい。この様に、付香製品には、非活 性の調番料と、ストレスに対する反応性を減少さ せる。活性物質。とを調合したものを、0.1~ 99重量パーセント加えることが出来る。

本発明の実施として、ストレスに対する反応性

を減少させる。活性物質。を、デオドラントステック又はデオドラント石鹼に加えた場合には、二重の効果が起る事は注目に値する。

(i) デオドラントステックそのものが、人間の 腋下のデオドラントとして働くのと同時に、

② ストレスに対する反応性を減少させる。活性物質。が、吸入又は皮膚吸収され、ストレスを与える条件におかれた人間のストレスに対する生理的及び、又は主観的反応性を減少させる。

付香製品としては、ストレスに対する反応性を 減少させる。活性物質。を含む調香料を加えたポ リエチレン、ポリプロピレン、又は他のポリマー からなる固体ポリマー製品をも含む。それらの付 香ポリマー製品は、既知の方法で作ることができ る。明細書に記載した活性物質はまた歯みがき用 組成物として投与することができる。

更に、ナツメッグ油、ネロリ油、メイスエキス、 吉草油、ミリスチシン、エレミシン、及びイソエ レミシン等の、本発明のストレスに対する反応性 を減少させる物質は、単独又は混合物として、多 孔質のボリマー構造内に吸収することも出来る。 又合成ボリマー以外の担体を用いて、付香製品を作ることも出来る。その様な担体としては、例えば、グアーガム、キサンチンガム、ガムアラビックなどのガム類、ゼラチン、尿素ーホルムアルデモドの共重合物の様なマイクロカブセル化の上、ストレスを担体等があげられる。これらの中に、ストレスは対する反応性を減少させる。活性物質。を、単独又はアルコールや調管料との混合物として入れることが出来る。

上に述べた様に、精神安定剤とは異なり、 *活性物質 * の効果は、ストレスの生ずる条件下におかれた人間の、ストレスに対する生理的及び、又は主観的に反応性を減少するものであり、ストレスの生じる条件下に置かれていない人間については、この発明における * 活性物質 * を与えても効果は出ない。

ストレスに対する反応性を減少させる。活性物質。の、担体としての調香料、コロン、或いは付香製品に対する重量比は、約1:100から100

特開昭 61-267526 (10)

: 1 が好ましい。ここで担体としての調香料、コロン、或いは付香製品に使う香料材料には、ストレスに対する反応性を被少させる物質、又は医療用精神安定剤として用いられる例えばベンゾジアゼピン誘導体や、高血圧症に用いられるメチルドーパやプロピラノロール等の様な物質を含まない事が重要である。

本発明において、"活性物質"とエチルアルコールを共に用いることは、特に重要である。エチルアルコールは、"活性物質"の効果を強化しているかも知れないからである。既に述べた様に、エチルアルコールは、模様コロンの成分である。

ストレスに対する反応性を減少させる。活性物質。とエチルアルコールを共に用いた場合、。活性物質。のエチルアルコール(含有アルコール量)に対しての重量比は、約1:99から99:1が好ましい。本発明で用いるエチルアルコールは、.50%の水性アルコールから100%の無水アルコールを含む。

本発明の有利な点は、人間のストレスに対する

生理的及び又は主観的反応性を減少させる。活性 物質。の投与量が、マイクログラムの単位で非常 に少ない事である。

さらに詳しく投与量について述べると、先す *活性物質*は、2つのグループに分けられる。

但し、両グループの物質は、単独又は混合物として使用し得る。

本発明の目的とするグループ。ALEPR の投与量は、13マイクログラムから1.000マイクログラムであり、グループ。BETH。の投与量は、0.013マイクログラムから50マイクログラムである。グループ。ALEPR と。BETH。が一緒に

使用される場合、投与量は約0.013マイクログラムから1.0000マイクログラムであり、但しグループ。BETH。の。活性物質。は混合物中、約50マイクログラム以下とする。

ここで言う役与量とは、呼吸により吸入され、 残存し、血液中に吸収された量、又は経皮により 血液中に吸収された量を意味する。上に述べたレ ベルの計算するに当っての推定は、表1及び表2 とその説明文に示してある。

担体としての調香料("活性物質"を含まない)と"活性物質"グループ"ALEPH"との上限の重量比、即ち100:1で"活性物質"を使用する場合には、"活性物質"が約13から1,000でイクログラム必要であるので、担体としての調香料は、約1,300マイクログラム(J.3 m)か必要が100,000マイクログラム(0.1 g)が必要となる。さらに担体としての調香料("活性物質"を含まない)と"活性物質"グループ"BETH"との上限の重量比、即ち100:1で "活性物質"を使用する場合には、"活性物質"が約0.013

から約50マイクログラム必要であるので、担体 としての調香料は、約1.3マイクログラムから約 5.000マイクログラム(5 m)を必要とするこ とになる。

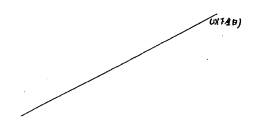
同様に、担体としての調香料("活性物質"を含まない)と"活性物質"グループ "ALEPB"とで、活性物質"グループ "活性物質"がループ "活性物質"が約13からと使用する場合には、"活性物質"が約0.13マイクログラムが必要となる合まない)としての調香料("活性物質"をで下限の重量場合にしたが質"グループ "BETH"との下限の重量場合としての調音があるので、担体としての調音があるので、担体としての調音があるので、担体としての調音があるので、担体としての調音を対し、にかり、00013マイクログラムを必要とすることになる。

従ってこの発明において使用される調香料と *活性物質*との混合物の量は、

特開昭 61-267526 (11)

- a). グループ *ALEPB * の * 活性物質 * では 1 3 マイクログラムから1 00.000 マイク ログラム (0.1グラム) で、
- b). グループ。BETH。の。活性物質。では 0.013マイクログラムから5,000マイク ログラム(5ミリグラム)の範囲になる。

既に述べた様に、本発明に基づく付客製品は、非活性物質である担体各料と。活性物質。とを合わせて約0.1 重量外から99重量分合むことが出来る。従って本発明に基づいて付香製品の重さが100グラムの物を作れば、約0.1から99グラムの。活性物質。を含む香料を用いることが出来る。しかしながら本発明の実施に当っては、この範囲のみに制限されない。



を以下に配す。

上に述べた。ALEPH。グループと。BETH。グループの有効投与量レベルは、実施例 2 に配される調香用プロッター、又は実施例 3 及び 4 で配されるウィック(心材)と小瓶の様な組合わせの装置から、被験者が吸入して効果的に取り入れる量を推定したものである。

ストレスに対する反応性を減少さす成分は、被 験者の鼻の先約U.5イン判の位置におかされる。 投与量の推定には、次の仮定をしている。

- 1. 平均的被験者の休んでいる状態での呼吸速度 は、1分間に10リットルとする。
- 2. 揮発成分の25分が、吸入され残存するとする。ここでは、香料から揮発する物質の50%が吸入により取り入れられ、その内50%が排出されると仮定している。
- 3. 効果的に体内に取り込まれる量は、呼入され 残存した量の約10%とする。
- 4. 平均体量を65キログラムとする。
 この投与量の推定は、マリファナ煙草の吸入に

本発明の実施に当って、付香製品により実施に当って、付香製品によりまた。 例えば、 常田 という おいまることにより与え様とした は場合、付香した洗剤でもって 友服に著香 はした 総理 から は 田 対 から は 大 が で で ある。 付香 に が が 、 付香 に が ないが、 付香 に が ないが、 付香 に が ないが、 付香 に が ないが、 で で よい る 場合 は、 処方 技術の 工夫により 可能 で る。 を 内 芳香 剤の様に 非常に 簡単 な 場合 も る。

よる Δ* ーテトラハイドロカンナビノール (Δ*THC) の血漿中におけるレベルの計算を基にしている。この場合、Δ* ーTHCの吸入された内約 5 0 %が残り、その内約 1 0 %が血漿中に検出されている (Nahas, G. and Paton, D., eds., *Maribuana: Bjological Effects, *, in Advances in the Biosciences, Vols 22/23, Pergamon Press, N. Y., page 289, 1979)。上の推定に加えて、次に述べる点も考慮に入れている。

- ストレに対する反応性を減少させると考えられる成分の含まれている香料から落発する物質の量は、重量の減少量でもって得られた。
- グループ。BBTH。中の成分、即ちミリス チシン、エレミシン、イソエレミシンのヘッド スペース中の適度は、ガスクロマトグラフィー を用いて測定した。
- 3. 被験者が、ストレスに対する反応性を減少させる物質を吸入した時間は、20分間であった。 次に示す表1及び表2は、結果をまとめたものである。

特開昭 61-267526 (12)

(ルg/chr 残存する書 血液中に吸収されるグループ 血液中に吸収されるグループ ALBPH の物定量 ALBPH 中のグループ (μg/min) 1.3 (μg/min) 1.3 (0.0013 6.5 6.5 0.0065 1.5 0.0013 1.3 0.13 0.0015

吸入され、資存し、血液中に吸収される量

₩. So

表1.ストレスに対する反応性を成少する物質と非活性者和を合む物質の蒸光速度

| 2 | 新光波数 (m/min) | W o | 指性物質 | O "N-7" ALEPH" O | 111-7" M. P.P. |
|----------|----------------------|------------|------|--------------------------|---|
| K I | 高性も属と非活性 調査料よりなる油 | エチルアルコール | 6 % | 研究を表の計算・値 (mg/wln)(s) | のグループ*BETH*の 開発過度の計事値 (ロ8/min)(b) |
| ~ | 0.12 | 0.18 | 4.0 | 0.0 5 | 0.0 5 |
| 3 (5) | 0.26 | 0.26 | 100 | 0.26 | 0.26 |
| 3(8) | 0.15 | ı | 0.7 | 0.06 | 0.06 |
| フレイグランスB | 0.26 | 0.26 | 2 | 0.005 | 0.005 |

注: 2) グループ・ALEPH。O緊形速度の計算値は、活性物質と非活性顕著科よりなる地の

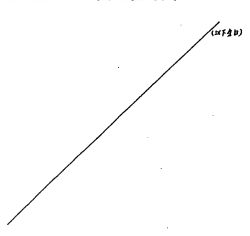
b) グループ、ALBPH、中のグループ。BBTH、の量は、ガスクロマトグラフィーに

素剤温度と治中の活性物質のバーセントを掛け合わせたもの。

より (成権) (大を服) む0.1%である。

示唆される成分のレベル

I. 空気中の濃度:吸入量/呼吸速度を推定(これは、 "ALBPH"又は "BBTH"の蒸発速度を吸入されない部分を計算に入れる為、 2で割り、さらに 1分間に 10リットルの呼吸速度で割ることにより求められる)。



| 2011-18-18 | 空気中におけるストレスに対す | 空気中におけるストレスに対する反応性を減少する物質の量(μ g / ℓ) |
|------------|----------------|--------------------------------------|
| *encor | グループ"ALEPH"成分 | グループ・ALEPH・成分 グループ・BETH・成分中に含まれる |
| 2 | 2.50 | 0.00250 |
| 3 (A) | 13.00 | 0.01300 |
| 3 (B) | 3.00 | 0.00300 |
| フレイグランスB* | 0.2 5 | 0.00025 |
| | | |

性: * フレイグランスBは、ナツメック油を含む取知の路寄料である。この路客料は、本発明等の知る限り、 * 活性物質 * を最も含んでいるので用いた。 * 活性物質 * の投与量は、こ

の調客科を用いると、本発明の最低投与量のさらに約10%である。

フレイグランスB

3 8

馬馬

特開昭61-267526 (13)

2. 投与レベル:最低の投与レベルは、実施例 2 で 1 0 分間に効果的に吸収される量である。 最低量はグループ * A L B P H * については、 1 3 マイクログラム、グループ * B B T T H * については 0. 0 1 3 マイクログラムである。 最低量については、鎮静用バスオイルや * 活性定した。 を外用として示す民間医薬の文献より推定した。ここで最大量は、麻酔作用があると報告されている量の約 1 % 又以それ以下としている。

以上では、"活性物質"が身体内部の生体膜を 通過して取り入れられる呼入によって使用される 場合のみが示されているが、"活性物質"は、身体 体外部の生体膜、特に皮膚組織から取り入れ間が ない、よく知られている(例えば、民間の でいるが、で活性物質"の外間で の外間では、よく知られているでは、民間の でいるが、である。 では、よく知られているで、 がいるが、では、 の外ででは、 の外ででは、 のの関いでは、 のの場合を ののは、 ののは、 ののでは、 のでは、 ののでは、 ののでは、 のでは、 のでは、 のでは、 のでは、 のでは、 のでは、 のでは、 のでは

実施例

以下に示す実施例1は、ストレスに対する反応

| 慕留区分 | 蒸気温度 (で) | 液体温度 (T) | Œ (ma Hg) | 重量 (g) |
|------|-------------|-------------|--------------|-----------|
| 1 | 43/42 | 47/46 | 20/20 | 2 6. 2 |
| 2 | 4 2 | 4 7 | 2 0. 0 | 7 7. 6 |
| 3 | 4 3 | 4 8 | 2 0. 0 | 7 3. 1 |
| 4 | 4 5 | 5 2 | 2 0. 0 | 6 7. 0 |
| 5 | 4 5 | 5 2 | 2 0. 0 | 8 4. 0 |
| 6 | 4 5 | 5 4 | 2 0. 0 | 6 7. 6 |
| 7 | 4 7 | 6 3 | 2 0. 0 | 5 8. 4 |
| 8 | 4 9 | 7 6 | 2 0. 0 | 6 2. 5 |
| 9 | 6 3 | 8 2 | 5. 0 | 3 8. 4 |
| 1 0 | 7 1 | 1 0 0 | i. 2 | 4 5. 0 |
| 1 1 | 9 4 | 108 | 1. 2 | 1 4. 3 |
| 1 2 | 9 8 | 1 1 1 | 1. 2 | 2 4. 6 |
| 1 3 | 1 0 0 | 1 1 7 | 1. 2 | 2 6. 9 |
| 1 4 | 9 6 | 1 3 0 | 1. 1 | 1 7. 9 |
| 1 5 | 1 0 0 | 1 8 0 | 1. 0 | 1 0. 5 |

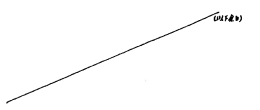
悪智区分13及び14を合わせ、さらにスピニングパンド精智器 (Neater Paust Auto Annular Distillation Unit) を用いて分留することによ

性を減少させる物質、例えばミリスチシン、エレミシン等の分析方法、製法等の例を示す。実施例2、3、4、5は、本発明のストレスに対する反応性を減少させ物質の調整、及びテスト法を示す。実施例6以下では、ストレスに対する反応性を減少させる物質を、付香製品に入れる例を示す。これらの実施例は、本発明の広範な実施を制限するものではない。

実施例1 (A)

<u>東インドナツメッグ油からミリスチシンの分離</u> <u>と、東インドナツメッグ油のヘッドスペース分</u> <u>折</u>

東インドナツメッグ油を、蒸留段数1の短い蒸 留塔を用いて、注意深く蒸留し、次の蒸留区分を 得た。



り次の区分を得た。

| 2 | 区分 | 蒸気 | 温度) | | 体で | 温度) | E (== 8 | | 重((4) | |
|----|----|-----|---------|-----|----|-----|----------|-----|-------|---|
| | 1 | 68/ | 72 | 156 | /1 | 58 | 0.6/ | 0.6 | 1. | 7 |
| | 2 | 7 | 2 | 1 | 6 | 1 | 0. 6 | 0 | · 2. | 9 |
| | 3 | 7 | 4 | 1 | 6 | ì | 0. 6 | 0 | 3. | 6 |
| | 4 | 7 | 2 | 1 | 5 | 8 | 0. 6 | 0 | 4. | 2 |
| | 5 | 7 | 0 | 1 | 5 | 6 | 0. 6 | 0 | 3. | 5 |
| | 6 | 7 | 4 | 1 | 5 | 7 | 0. 6 | 5 | 3. | 2 |
| ٠. | 7 | 7 | 1 | 1 | 5 | 9 | 0. 5 | 0 | 4. | 2 |
| | 8 | 7 | 1 | 1 | 6 | 0 | 0. 5 | 5 | 4. | 9 |
| | 9 | 7 | 1 | 1 | 5 | 9 | 0. 5 | 5 | 3. | 6 |
| 1 | 0 | 7 | 1 | 1 | 6 | 1 | 0. 5 | 5 | 2. | 5 |
| 1 | 1 | 7 | 1 | 1 | 6 | 9 | 0. 5 | 5 | 2. | 5 |
| 1 | 2 | 6 | 6 | 1 | 8 | 5 | 0. 5 | 5 | 1. | 7 |

蒸留区分7~12をまとめ合せた。

図1は、前述の蒸留により得られた、蒸留区分 7~12をまとめあわせたもののガスクロマトグ ラフィーを示す(条件:(400′×0.032′) **F7772 たっぱ・31d (Carbowas, fused silica)カラム使用、プログラム

特開昭61-267528 (14)

- 75~220℃、2℃/min)。この機にして 得られたかなり純度の高いミリスチシンを、実施 例2で示される実験に用いた。

実施例1 (B)

<u>ナツメッグ抽及びメイス油のヘッドスペース分</u> 析

2 グラムの東インドナツメッグ油、又はメイスコートを250 cmのフラスコに入れる。このフラスコに入れる。このフラスコに入れる。このフラスコに入れる。このフラスコに入れるとを付ける。このストでは、ジオクチルフタレートを優した2 mのシェースを15分間吸着させる。15分後でリートに、カウはずし、鉤に付けた鋼を取りはレークランドスの場路で分離する。これをガスフィーで分析した(条件:OV-1フューズド シリカ(: fused silica)カラム使用、プログラム-75~220で、2で/sia)。

図2は、ナツメッグ油のヘッドスペースのガス

クロマトグラムであり、それぞれのピークの同定 は下記に示す通りである。

| _ | _ | ・ク番号 | D. A. dl., D. |
|---|---|-----------|-------------------|
| _ | | 7 18 19 | 化合物名 |
| | 1 | 0 | αーツエン |
| | 1 | 1 | αーピネン |
| | 1 | 2 | サビネン |
| | 1 | 3 | B - ビネン |
| | 1 | 4 | ミルセン |
| | 1 | 5 | αーフェナンドレン |
| | 1 | . 6 | Δ-3-カレン |
| | 1 | 7 | αーテルビネン |
| | 1 | 8 | p - シメン |
| | 1 | 9 | ァーテルピネン |
| | 2 | 0 | テルピノン |
| | 2 | 1 | リナロール |
| 2 | 2 | A . 2 2 B | 1-ヒドロキシー1-メチルー4 |
| | | | -イソプロピルー2-シクロヘキ |
| | | | サン |
| | 2 | 3 | 2 ーメチルー 5 ーエチルフラン |

表 4 は、ナツメッグ油のヘッドスペース成分を 15分後、1時間後、及び 2.4時間後上に述べた ドロキシー 4 方法で分析した結果をまとめたものである。

表4.ナツメッグ油のヘッドスペース成分

| 2 4 | 4 - テルビネオール |
|-----|-------------------|
| 2 5 | αーテルピネオール |
| 26 | 1ーメチルー3ーヒドロキシー4 |
| | - イソプロペニルベンゼン |
| 2 7 | イソボルニルアセテート |
| 2 8 | n - アミルメトキシベンゼン |
| 2 9 | オイゲノール |
| 3 0 | αーテルピニルアセテート |
| 3 1 | αークペペン |
| 3 2 | オイゲニルメチルエーテル |
| 3 3 | αーコベン |
| 3 4 | トランス-イソオイゲノール |
| 3 5 | α – ベルガモテン |
| 3 6 | 4ープロペニルー1.2-ジメト |
| | キシベンゼン |
| 3 7 | ミリスチシン |
| 3 8 | 8 - カジネン |
| 3 9 | エレミシン |
| 4 0 | 4 - アリルー2.6-ジメトキシ |
| | フェノール |

| 化合物 | 15分後(%) | 1時間後(%) | 24時間後(%) |
|----------|----------|----------|----------|
| αーツェン | 2. 8 0 | 2. 9 0 | 2. 3 0 |
| α~ビネン | 2 5. 0 0 | 2 5. 2 0 | 2 0. 5 0 |
| カンフェン | 0.40 | 0.40 | 0.32 |
| サビネン | 2 5. 2 0 | 2 4. 4 0 | 2 1. 0 0 |
| β – ピネン | 2 0. 0 0 | 1 8. 9 0 | 1 6. 5 0 |
| ミルセン | 2. 8 0 | 3.00 | 3.00 |
| αーフェナンドレ | ン1.00 | 1. 0 0 | 1. 1 0 |
| Δ-3-カレン | 1. 0 0 | 1.00 | 1. 0 0 |
| α-テルピネン | 3. 8 0 | 4. 1 0 | 4. 4 0 |
| pーシメン | 1. 3 0 | 1.40 | i. 4 1 |
| リモネン | 6. 6 0 | 7. 3 0 | 8. 0 0 |
| 7 -テルピネン | 4. 5 0 | 5. 1 0 | 6.80 |
| テルピノレン | 1. 2 0 | 1. 4 0 | 2. 2 0 |
| リナロール | 疫跡 | 痕跡 | 0.50 |

特開昭 61-267526 (15)

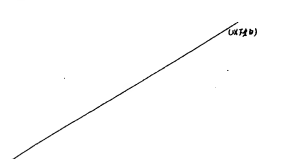
| サフロール ミリスチシン | 0.20 | 0.30 0.10 | 1. 4 0 0. 7 5 |
|-----------------|--------|--------------|------------------|
| αーテルピネオー | | 0. 2 0 | 0.60 |
| テルピネオールー | 4 1.80 | 2. 3 0 | 68 1 |

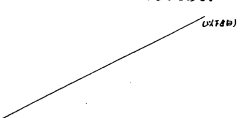
投与量の計算の目的の為に、ミリスチシンのヘッドスペースにおける速度は、全ナッメッグ油の 揮発量の 0.1 % とした。

表 5 は、ナツメッグ袖及びメイスエキスの平衡 蒸気中のミリスチシンを、15分後、1、2、3、 4、及び24時間後、上に述べた分析方法で分析 し得られたパーセントをまとめたものである。 表 5: ナツメッグ油及びメイスエキスのヘッド スペースの分析

| 蒸発時間 | ナツメッグ油の 葱気中のミリス チシン(%) | メイスエキスの 落気中のミリス チシン (別) |
|-------------------|------------------------------|-------------------------------|
| 1 5 /} | 痕跡 | 痕跡 |
| 1時間 | 0. 1 0 | 0. 9 0 |
| 2時間 | 0.40 | 2. 8 0 |
| 3 時間 | 0. 5 0 | 5. 0 0 |
| 4 時間 | 0. 6 0 | 7. 0 0 |
| 2 4 時間 | 0.75 | 8. 0 0 |

表 6 は、東インドナツメッグ油、テルペンレス ナツメッグ油、 2 種類の市販ナツメッグ油、及び メイスエキスの全成分を示したものである。





| 化合物 | 東インド ナツメッグ笛 | ナアペンアスナッグ・カップ・シック | 市版 ナンメッグ油 X | 市版 ナッメック油 Y | メイス |
|---|----------------|--|-------------------|--|--|
| ピーツエン | 2.50% | 1.0 0 % | 1 5.0 % | 3 4 | |
| 8 - ピネン | 2 2.2 0 | 9.10 | 30.70 | K 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 | X • • • • • • • • • • • • • • • • • • • |
| カンフェン | 0.30 | 0,15 | 9 | | - 1 |
| ナドネン | 18.73 | | 16.55 | 0.60 | - |
| B-F.ネン | 15.30 | 11.61 | 12.00 | 1.80 | 2.6.3 |
| ハヤラ | 2.5.0 | 2.70 | 2.00 | 0.50 | 9.74 |
| ダーフェナンドレン | 0.94 | 1.10 | 0.40 | 0.18 | 0.25 |
| 4-3-カレン | 0.90 | 0.98 | 0.45 | | 0.67 |
| ローテルビネン | 3.70 | 4.60 | 1.64 | 2.30 | 1.30 |
| ウーシメン | 1.00 | 1.74 | 1.72 | 1 | 1.50 |
| リモネン | 6.60 | 9.40 | 17.63 | 2.90 | 3.00 |
| ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ | 5.50 | 8.92 | 2.40 | 2,10 | 2.20 |
| トランスーサビネンハイドレート | 0.20 | 0.33 | 0.3 4 | 1.33 | 1.15 |
| α−p−ジメチルスチレン | 0.07 | 0.12 | 和 | | |
| テルビノレン | 1.7.1 | 3.00 | 0.85 | 0.7 5 | 1.20 |
| シスーセピネンヘイドワート | 0.15 | 0.30 | 0.20 | 0.80 | 0.80 |
| リナロール | 0.19 | 0.30 | 0.20 | . 0 8 0 | 0.80 |
| 不明 (2 調査体) | ı | 1 | ı | 2.30 | 007 |
| 2-p-メンテン-1-オール | 0.14 | 0.2 5 | 0.16 | 拉留 | \$300 A |
| 2-ワーメンテン-1-オール (異性体) | 0.09 | 0.18 | 0.10 | 11. | # # |
| 2ーエチルー5ーメチルフラン | #D# | | 100 | . 1 | i |
| ナルビネオールーし | 6.00 | 10.48 | 3.58 | 6.30 | 3.6.1 |
| ローテルビネオール | 0.70 | 1.28 | 0.47 | _ | 0.60 |
| ピペリトール | 10 | | | _ | |
| ピペリトール (政社体) | MEGS | NATURAL DESIGNATION OF THE PERSON OF THE PER | #100 #100 | 1000 | 1 |
| ローメンテー! ニジー4ーイル エチルエーテル | ı | 1 | 1 | 0.6 0 | 1.50 |
| サフロール | 1.70 | 3.00 | 1.12 | 3.64 | 4.45 |

| コリカリロ ひょうそりているり しょう | 特開昭 | 61-267526 | (16) |
|---------------------|-----|-----------|------|
|---------------------|-----|-----------|------|

| 1 | | | | | |
|---|------------|---------|-----------|-------------|------------|
| ムノボルールプセント | Í | 1 | ı | | ない |
| ポルニルアセチート | 描葉 | 0.13 | 超 | 益 | 100 |
| チモール | . 1 | f | 1 | tigg M | 1 |
| アミルアニソール (丁) | 0.21 | 0.36 | 1000 | 100 | 1 |
| オイゲノール | 0.21 | 0.36 | 0.10 | 0.80 | 1.00 |
| ローテルビニルアセテート | 0.10 | 0.20 | 0.0 5 | 0.10 | 0.30 |
| ロークペペン | 0.0 5 | 0.1.0 | #EC# | 0.10 | 100 |
| バニリアン | ı | i | i | 1979 | ı |
| ネリルアセテート | 0.10 | 0.17 | 0.0 8 | 0.10 | TEEN TOTAL |
| オイゲニルメチルエーテル | 0.30 | 0.50 | 0.10 | 1.80 | 1.80 |
| 8ーコパエン | 0.23 | 0.41 | 0.16 | 0.93 | 0.5 5 |
| トランスーインオイゲノール | 0.31 | 0.00 | MERS. | 0.71 | 9.30 |
| ターヘルがモナン | 100 | 0.12 | ALC: | 1000 | #IDE |
| メチルインオイゲノール | 括聲 | 超 | 200 | 0.35 | 0.26 |
| るリスチシン | 7.10 | 11.23 | 5.00 | 33.50 | 31.00 |
| Δーガガサン | 复 | ROS | 150 | | 0.10 |
| Hフ ※シン | 0.11 | 0.45 | 0.0 7 | 1.85 | 1.20 |
| ドデカ酸 | ı | ł | 1 | 指導 | ı |
| 4-アリール2、6ジメトキシフェノール | 0.08 | 0.19 | 100 M | 2.70 | 5.00 |
| ミリスチン製 | ì | 1 | 1 | 15.32 | ı |
| テトラデカン酸エチルエステル | ı | t | 1 | 5.10 | 2.30 |
| オクタデカン酸メチルエステル | ł | ı | . 1 | 0.85 | 1.00 |
| パルミチン酸エチルエステル | ı | ı | ı | 1.30 | 5.00 |
| ナレイン数エチルエステル | 1 | 1 | ı | 1 | 1.50 |
| ナクタデカン散メチルエステル | ı | ! | Ι. | 1.00 | ı |
| | 9 9.9 8 | 9 8.9 6 | 1 0 0.0 0 | 98.01 | 87.64 |
| 1 - 0 0 / - X | | | | | |

これにより東インドナツメッグ袖は、7.10% のミリスチシンを、メイスエキスは、31.00% のミリスチシンを含む事が判った。

実施例I(C)

エレミ油からエレミシンの分離

エレミシンをエレミ油から次の方法により分離 した。

エレミ油 (1 %エレモールと3 %エレミシンを含む) 蒸留

<u> 遠縮区分(70 %エレモールと30%エレミシンを含む</u> エレモールの脱水

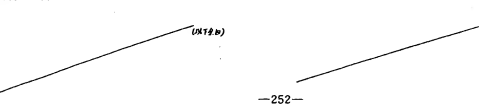
セスキテルペン (70%と30%エレミシンを含む) カラムクロマトグラフィー

この純度94%のエレミシンは、後に述べる実施例5で用いた。

実施例1 (D)

<u>ミリスチシンの合成</u>

次に述べる実施例 2 で用いるミリスチシンを、 1、 2 - ジヒドロキシー 3 - メトキシベンゼンよ り次の反応式で示される方法で合成した。



特開昭 61-267526 (17)

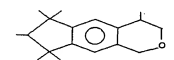
単離したミリスチシンは実施例 5 でも用いた。 実施例 2

* 活性物質 * の効果の測定方法

ここで * P * は、ANOVAの結果によって得られた F - テストより得られる有意度を示す。 P* は、得られた結果が、ランダムエラーによる確率を示している。

フレイグランスの成分は次の通りである。

1. フレイグランス * A * の成分 3 環式イソクロマン構造、



を持つGALAXOLIDE (International flavors

& Fragrances Inc.の商根)・・・・47.1% 構造

ベルドックス

を持つ(Verdox) (International Playors & Pragrances. Inc.の製造する化合物)・・・・・・・2 1.1 % ジェチルフタレート・・・・・・・ 1 2.6 %

ピーチアルデハイド・・・・・・1 0.5%

特開昭 61-267526 (18)

プレニルアセテート・・・・・・・・4.0 % ヘキシルシンナミックアルデヒド・・・2.6 % イソアミルブチレート・・・・・・・1.3 % 構造、

AA- 1979-A

を持つアルデヒ F(AA - TRIPLAL) (International Playors & Fragrances Inc.の製造する化合物)
・・・・0.05%

構造、

を持つエチルマルトール又はベルトールブルス (VELTOL PLUS)・・・・・・・・0.01%

- 1. 血圧計のパンドの装着。
- 2. 實間。
- 3. ストレス 1 ::
 - (a) ベースライン
 - (b) ムード自己レポート。

2. "活性物質"の成分

東インドナツメッグ油・・・・・97.10% メイスエキス・・・・・・・・・0.14% ネロリ油・・・・・・・・・・・0.98% ジエチルフタレート・・・・・・・0.44% インド吉草油・・・・・・・・・・0.05%

3.フレイグランス+ * 活性物質 *

フレイグランス * A * · · · · · · 6 0.0 % * 活性物質 * · · · · · · · · 4 0.0 %

4. * 中性 * フレイグランス

ジエチルフタレート・・・・・100.0%

5. *中性*フレイグランス+*活性物質*

ジェチルフタレート・・・・・ 5 0.0 % フレイグランス * A * ・・・・・ 1 0.0 %

活性物質・・・・・・・・4 0.0 %

この実験の被験者は、コネチカット州ニューペープン近辺から選び、120人の被験者を4つのグループに分画し、それぞれ30人のグループとした。又実験は、二重プラインド(担当者及び被験者が共に、サンブルについての情報が与えられ

- (c) 低いストレスを与える6つの質問 (LS1)。
- (は) ムード自己レポート。
- (e) 穏かな (少し高い) ストレスを与える 6 つ の質問 (MS1)。
- (f) ムード自己レポート。
- (5) ベースライン。
- (h) ムード自己レポート。
- 4. トリートメント:
- (a) フレイグランス A A 、又は
- (b) フレイグランス * A * + * 活性物質 * 、又 は
- (c) "中性"フレイグランス、又は
- (d) "中性"フレイグランス、+"活性物質"。
- 5. ストレス II:
 - (a) ベースライン。
 - (b) ムード自己レポート。
 - (c) 低いストレスを与える6つの質問 (LS2)。
 - (d) ムード自己レポート。
 - (e) 悶かな (少し高い) ストレスを与える 6 つ の質問 (MS 2)。

特開昭 61-267526 (19)

- (1) ムード自己レポート。
- (5) ベースライン。
- (h) ムード自己レポート。
- 6. 実験後の質問。
- .7. 記録計の取りはずしと実験終了の指示。

最初の質問は、マルロウエークラウン(Marlowe -Crowne) の抑圧度テストと、テイラー(Taylor) の不安度スケールのペンディグ (Bendig) 形式か て自分のリラックス度、怒りの度合、不安度、幸 福感、緊張感、当惑の度合、鎮静度、恐れ、及び

ら取った53の正しいか間違いかの質問を与える。 これは、被験者を抑圧度と不安度から分離する為 に用いられる。ベースラインの間には、被験者は 静かに坐り、気楽にしている。ムード自己レポー トは、被験者自身により7段階(0-6)によっ

眼けの度合を記録する。低いストレスを与える賞 間、及び確かな(少し高い)ストレスを与える質 間は、相関連テスト (Phase Assocition Test) から選ばれている (Mandler ら、 *Response to

Findings *. Psycological Monographs, Vol. 75、Na9、1961)。被験者は出来るだけ速 く与えられた質問に、最初に頭に浮んだ文を答え る様に求められている。低いストレスを与える質 問としては、"あなたの名前は"等が与えられる。 母かな(少し高い)ストレスを与える質問として は、『自分自身で一番好まない点は・・・・。 或いはもし自分の子供が異った人種の人とデート をしていたら、私は・・・*という様な質問がさ ns.

検査期間中では、被験者は"メジャリングライ ン* (Heasuring Line) タイプの香料用ブロッタ - (臭いを嗅ぐ為の紙) (Frank Orlandi, Inc: 製、Long Island City, New York) からフレイグ ランス、又は既に述べたストレスに対する反応性 を減少する物質を嗅ぐ。ブロッターは長さ約15 cm、巾 1. 4 cm で、これをフレイグランス及び、又 はストレスに対する反応性を減少する物質の 2 0 %エチルアルコール溶液に、約2 cm 浸し、 5 分間 Threat:Relations Among Verbal and Physiological 溶媒をとばし、被験者の鼻から約6㎝の所に置く。

最後の質問は、実験に対する被験者の反応を聞い た。

得られた結果を分散分析すると、フレイグラン ス゜A゜と゜活性物質゜の視合物、又は゜中性゜ フレイグランスと『活性物質』の混合物を嗅いだ 被験者は、フレイグランス "A"、又は"中性" フレイグランスだけを壊いだ被験者に比べて、収 縮期血圧と自己レポートに有意な変化を示してい た。

日常生活におけるストレスや人生での緊張に関 保すると考えられるのは、低いストレスを与える 質問と穏かな(少し高い)ストレスを与える質問 との間での、血圧とムードの変化(MS-LS) である。特定の条件による変化度は、条件を与え ′ る前と後での変化を較べればよい。従って、

> フレイグランス A A 又は 中性 ウレイグ ランスによる変化 (N) は、

N = (MS2 - LS2) - (MS1 - LS1)により求められる。

同様に、フレイグランス・A・と・活性物質・

との混合物、又は"中性"マレイグランスと"活 性物質 "との混合物による変化度(A)を求める ことが出来る。敗る条件と他の条件下との間の変 化度は、それぞれの条件下での値の差を見ればよ い。従って"活性物質"の効果は (A - N) で表 わされる。

表 7 は、 * 活性物質 * の効果を、フレイグラン ス " A " と " 活性物質 " の混合物及び " 中性 " フ レイグランスと"活性物質"の混合物による結果 を合わせたもの (A) と、フレイグランス ・A・ と"中性"フレイグランスによる結果を合わせた もの(N)から得られる結果をまとめたものであ

結果の変量分散分析では、衷りに示された変化 量は、"活性"三変量相互作用による試験期間を 数量的に衷わしたものである。かゝる情況で、 "期間"とは試験前の効果に対する試験後の効果 の平均である。すなわちすべての4つの試験の平 均(LS2+MS2) - (LS1+MS1) であ る。"試験"は低ストレスによる効果に対するお

特開昭 61-267526 (20)

だやかなストレスによる効果の平均、すなわち、すべての試験についての平均(MS1+MS2)ー(LS1+LS2)である。 "活性"は活性物質を含まない組成物についての効果の平均である。すなわちフレイグランス "A*+ "活性"および中性フレイグランス+ "活性"についての平均(LS1+LS2+MS1+MS2)である。

表 7. "活性物質"の穏かな(少し高い)ストレスに 対する効果

| _ | ž | Œ | 量 | 変化 (A - N) | 有意レベル (P) |
|---|------|----|----|---------------|--------------|
| | 収料 | 明期 | 血圧 | - 4 m 8 s | 0. 0 8 |
| | , AR | # | 度 | 0. 7 7 | 0. 0 1 |
| | ≛ | 恶 | 度 | - 2. 3 1 | 0. 0 3 |
| | 幸 | 擂 | 您 | 0. 7 7 | 0.0003 |
| | 器》 | OB | (合 | - 0. 5 1 | 0. 0 3 |

験者が実験に使われ、7人ずつの2つのグループ とした。質問の内容はテープレコーダーで与えられ、血圧は、実施例2に述べた自動原搏血圧記録 計でもって測定した。実験のプロトコールは次の 様である。

- 1. 血圧計のパンドの装着。
- 2. 質問。
- 3. ストレスー:
- (a) ベースライン (BL1).
- (6). ムード自己レポート。
- (c) 低いストレスを与える6つの質問 (LS1)。
- (d) ムード自己レポート。
- (e) 穏かな (少し高い) ストレスを与える 5 つ の質問 (MS1)。
- の ムード自己レポート。
- 4. トリートメント:
- (a) フレイグランス * A * (F)、又は
- (b) "活性物質" (F)。
- 5. ストレスⅡ:
- (a) ムード自己レポート。

実施例3 (A)

2 段階の臭いの条件について、要因分析実験法を用いてテストを行った。 結果の分析は、 1 変量分散分析で行った。 要因(ファクター)は、 フレイグランス * A * とストレスに対する反応性を減少させると考えられる物質で、レベルは、 * 活性物質 * の有無である。 統計分析法の詳細は、実施例 2 に述べた通りである。

テストされた物質は、フレイグランス・A・と 活性物質。で、それらの成分は実施例 2 に述べ た通りである。

この実験で使った被験者は、ニュージャージー 州のユニオンビーチ近辺から選んだ。14人の被

- (b) 低いストレスを与える6つの質問(LS2)。
- (c) ムード自己レポート。
- (d) 穏かな (少し高い) ストレスを与える 6 つ の質問 (MS2)。
- (e) ムード自己レポート。
- (f) ベースライン (BL2).
- 6. 実験後の質問。
- 7. 記録計の取りはずしと実験終了の指示。

プロトコールの詳かい点については、実施例 2 に示してある。トリートメントの間、被験者はフレイグランス、或いはストレスに対する反応性を減少させる物質を、ウィック(心材)を備えた 1 /8 オンス瓶に入れられた 6 0 % テスト物質と 4 0 % 食品用エチルアルコールからなる溶液として噂ぐことになる。

実験は、ストレッサーとフレイグランス、又はストレスに対する反応性を減少させる物質の収縮 期血圧に対する効果を示すことにある。ストレッサーは、穏やかなフラストレーションと緊張度を 生ずる様にデザインされている。被験者は、議論

特開昭 61-267526 (21)

の種になる様な質問や複雑な答を必要とする質問 に、充分答える時間は与えられていない。

* 活性物質 * を嗅いだグループのフレイグランス * A * を嗅いだグループに対する変化の差は次の様になる。

ロトコール期間(B L 1 、L S 1 、M S 1 、F 、L S 2 、M S 2 及び B L 2)は、実施例 3 (A)に示したのと同じである。図 4 に被験者の収縮期血圧の変化を、それぞれの期間についてライン8 1 として示してある。グラフ曲線は、図 3 の *活性物質*を嗅いだグループの曲線(7 2)と同様なパターンを示している。特に注目されるのは、L S 1 と M S 1、及び L S 2 と M S 2 の間での収縮期血圧の変化である。この被験者は、各型の収縮期血圧(M S 1 ー L S 1)の増加は、6 m Hgであったが、香料を与えた後では、同じ期間(M S 2 ー L S 2)に8 m Hgの収縮期血圧の減少を示した。従って変化の差は、次の機に計算される。

A = (MS2-LS2) - (MS1-LS1) = -8-6--14 mHg

この実施例は、"活性物質"成分が人間のストレスに対する反応性を下げている事を示している。 実施例4 (A)

2 段階の臭いの条件について、要因分析実験法

<u>* 活性物質 * のグループ</u>

A = (MS2-LS2) - (MS1-LS1) =-1-5 =-6 mHg

非活性物質のグループ

N = (MS2 - LS2) - (MS1 - LS1.) = 8 - 5 - 3 = 8g

変化の差

A - N = -6 - 3 = -9 = 18 (p = 0.03) この差の値は、前半の部分の実験で収縮期血圧が増加したものが、"活性物質"により程かな(少し高い)フラストレーションを受ける時に、減少したことを示している。フレイグランス A - は、この効果を示していない。

実施例3 (B)

7 3 才の男の被験者に、この発明で好ましい香料を用いてテストした。香料の成分は、 6 0 % フレイグランス A と 4 0 % 活性物質 (実施例2 参照) からなる。香料の与え方は、前例に示したウイックを備えた版で行った。テストのプロトコールは実施例3 に記載したものでありまた プ

を用いてテストした。結果の分析は、1変量分散 分析で行った。要因(ファクター)は、エチルル 質。の混合物であり、レベルは、。活性物質。の混合物であり、レベルは、。活性物質。の 有無である。統計分析法の詳細は、実施例2に述 べた通りである。テストされた物質は、エチルアルコールと 、活性物質。の混合物であり、。活性物質。の が活性物質。の がである。 が、これた物質は、エチルアルコールと 、工チルアルコールと 、活性物質。の である。 が、これた物質。の に対してある。

この実験に使った被験者は、ニュージャージー 州のユニオンピーチ付近から選んだ。30人の被 験者が実験に使われ、15人ずつの2つのグルー ブとした。質問の内容は、テープレコーダーで与 えられ、血圧は、実施例2で述べた自動原搏血圧 記録計でもって測定した。実験のプロトコールは 次の様であった。

- 1. 血圧計のバンドの装着。
- 2. 質問。
- 3. **ストレス**1:
 - (a) ベースライン (B L 1) .

特開昭 61-267526 (22)

- (ロ) ムード自己レポート。
- (c) 穏かなストレスを与える12の質問 (VBI)。
- (d) ムード自己レポート。
- (e) 連続計算演習 (M B 1)。
- (f) ムード自己レポート。
- 4. トリートメント:
- (a) エチルアルコール/水 (E)、又は
- (b) エチルアルコール/ 話性物質 (B+)。
- 5. ストレスⅡ:
 - (a) ベースライン (BL2)。
 - (b) ムード自己レポート。
 - (c) 種かなストレスを与える12の質問 (VB2)。
- め ムード自己レポート。
- (e) 連続計算復習 (MB2)。
- (1) ムード自己レポード。
- 6. 実験後の質問。
- 7. 記録計の取りはずしと実験終了の指示。

最初の質問は、練習用のムード評価と、実験の 中心となる部分とは関係のない種々の質問から成っている。ペースラインの期間では、被験者は静

トリートメント期間の始めに、被験者はテストサンプルを、ウィックを備えた1/8オンスの瓶でもって60%テスト物質及び40%食品用エチルアルコールの混合物として嗅ぐ。ストレスIIの期間中ずっとそれを嗅ぐ様にしてある。

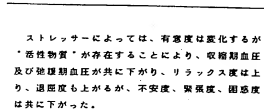
このプロトコールでは、実施例 2 に較べてもう 少しストレスが高くなる様にしてある。連続計算 は、測定し得る仕事能率となる様にデザインされ ている。

実験後の質問は、マルロウエークラウンノティ

ラー (Marlowe - Crowne/Taylor) 不安度スケール、及び被験者のこの実験に対する反応を聞く質問になっている。

2組の変化値が、実施例2及び3で示されたと 同様な方法で、この実験から計算される。最初は ペースラインと言語によるストレスの間の差で、 第2は、ペースラインと計算によるストレスの間 の差で、それぞれ次の様になる。

従って効果を"活性物質"での変化量と水での 変化量の差として計算される。有意度は、実施例 2 で述べたと同じ様に、3 変量分散分析で求めた。



実施例4 (B)

2段階の臭いの条件について実施例4 (A) と



表 8. ストレスに対する。活性物質。の効果

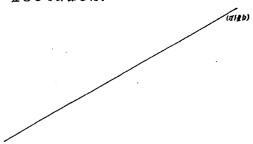
| _ | 変 —— | T | VB変化量差 | 有意度(p) | MB変化量差 | 有意度 (p) |
|----------|---------|-----------|----------|--------|----------|------------|
| 収 | 缩其 | 直圧BP | -6.2mm8g | 0.03 | -1.5mmHg | 0.62 |
| 弛 | 級期 | i ⊈ Æ ₽ P | -6.7mmHg | 0.05 | -6.4mmHg | 0.09 |
| ij | ラッ | クス度 | 1.1 | 0.11 | 1.6 | 0.04 |
| 不 | 安 | 度 | -1.1 | 0.12 | -3.1 | 0.002 |
| 緊 | 骐 | 度 | -1.6 | 0.08 | -2.3 | 0.06 |
| Æ | 恶 | 度 | -0.7 | 0.45 | -1.5 | 0.04 |
| 退 | 屈 | 度 | 1.9 | 0.06 | 2.4 | 0.06 |

特開昭 61-267526 (23)

同じ方法でデストした。トリートメントは、フレイグランス A A とった 性物質 の混合物であった。これらの成分については、実施例 2 に記した通りである。

この実験に使った被験者は、ニュージャージ州のユニオンピーチ付近から選んだ。 3 5 人の被験者を用い、1 9 人がフレイグランス * A * を与えられ、1 6 人がフレイグランス * A * と * 活性物質*の混合物を与えられた。

それぞれの変化値及び統計的有意度は、実施例 4 (A) と同じ様に計算された。従って効果は、フレイグランス A と 活性物質 の混合物での変化量と、フレイグランス A での変化量の 差として計算した。



"活性物質"の混合物である。

これらの成分は次に示す通りである。

I. 'フレイグランス * F *

イソボルニルアセテート・・・・ 1 9.4 2 % シーダーウッド油・・・・・・・ 2 0.6 5 % ボルニルアセテート・・・・・・ 6.7 5 % パイン油・・・・・・・・・・・・ 6.5 0 % ヘキサハイドロー4、7 - メタノインダン

- 5 (又は6) -ィルプロピオネート

・・・・3.50%
アセト酢酸エチル・・・・・・・2.50%
αーテルピネオール・・・・・・・2.38%
メチルノニルアセトアルデヒド・・・1.56%
リナロール・・・・・・・・・・・・1.62%
クマリン・・・・・・・・・・・・・1.25%
ジプロピレングリコール・・・・33.86%
2. フレイグランス『F『+『活性物質『

フレイグランス " P " · · · · · · 6 0.0 0 % "活性物質" (実施例 2 に記載) · 4 0.0 0 %

要 9. ストレスに対するフレイグランス・A・と ・活性物質・の混合物の効果

| | 变: | * | VB変化量差 | 有意度 (p) | MB変化量差 | 有意度 (p) |
|----|-------|------|----------|------------|----------|------------|
| 収約 | 6期 | 血圧BP | -2.6mmHg | 0.39 | -5.2mmBg | 0.18 |
| 強制 | 8期 | 血圧BP | -1.5mmHg | 0.49 | -7.2mmBg | 0.04 |
| 怒! | 0 0 1 | 支合 | -1.0 | 0.05 | -1.0 | 0.05 |
| 不 | 安 | 度 | -1.2 | 0.04 | -0.3 | 0.70 |
| 幸 | 福 | 您 | 0.8 | 0.27 | 1.1 | 0.13 |
| 栗 | 摄 | 窓 | -2.0 | 0.04 | -1.5 | 0.13 |

従って、"活性物質"の存在により血圧が下がり、幸福感を増し、不安度、緊張度、怒りの度合を下げている。この例により"活性物質"が人間のストレスを減少している事をさらに示している。 実施例4 (C)

2 段階の臭いの条件について実施例 4 (A) と 同じ方法でテストをした。トリートメントは、フ レイグランス『F『とフレイグランス『F』と

この実験に使った被験者は、ニュージャージー 州ユニオンピーチ付近から選んだ。65人の被験 者を用い、33人がフレイグランス。F。を与え られ、32人がフレイグランス。F。と。活性物 質。の混合物を与えられた。

それぞれの変化値及び統計的有意度は、実施例 4 (A) と同じ機に計算された。従って効果は、フレイグランス F と 活性物質 の混合物での変化量と、フレイグランス F での変化量の 接として計算した。

表 10. ストレスに対するフレイグランス F * と * 活性物質 * との混合物の効果

| · <u> </u> | 変 | 量 | VB変化量差 | 有意度 (p) | VB変化量差 | 有意度 (p) |
|------------|--------|----------------|----------|------------|----------|------------|
| 収料 | 期血 | 1 E B P | -3.1==Hg | 0.20 | -3.2==Hg | 0.16 |
| 弛和 | e an d | 1 EE BP | -4.0mm8g | 0.03 | -4.5amHg | 0.04 |
| 鉄 | 79 | 度 | 1.4 | 0.04 | 1.7 | 0.04 |

特開昭61-267526 (24)

従って、"活性物質"の存在により血圧が下が り、鎮静感が増加している。

実施例 5

実施例 2、3、4で行なった実験を、 活性物質 として、各々次に掲げる比較的純粋な物質を 用いて行う。

- (1) 東インドナツメッグ油
- (2) ネロリ油
- (3) メイスエキス
- (4) 吉草油
- (5) ミリスチシン
- (6) エレミシン、及び
- の イソエレミシン

実施例 2 、 3 、 及び 4 で得られた結果とほぼ同じ結果が、 " 活性物質 " の代りに各々の比較的純粋な物質を用いても得られる。

以下の実施例 6 では、次に掲げる物質が付番製品に用いられ、それらの付番製品を使用することにより、種かなストレスに対する反応性を減少する効果が得られる。

と、50:50の重量比で混合すると、フレイグ ランス * A * のりんご様の香りが変化され、化粧 パウダーに用いる事が出来る。

実施例?

コロン及びハンカチ用香水の調製

95%の水性エチルアルコールに、表8の各々の物質を2%、2.5%、3.0%、3.5%、4.0%、4.5%、4.5%、5.0%の濃度で加え、同時に実施例2におけるフレイグランス。A。を4.0%、4.5%及び5.0%の濃度で加え、種々の濃度と組合われアルコールに、表8の各々の物質を15%、20%、25%、30%及び40%の濃度で加え、ここの第で加え、はいかチ用香水は、少し、このよりんごの香りがし、それぞれのコロン及びパンカチ用香水は、少し、カチャは、使用者のストレスに対する反応性を減果を与える。

实施例 8

表 11

- 1. 実施例2の"活性物質"
- 2. 比較的純粋な東インドナツメッグ油
- 3. 比較的純粋なメイスエキス
- 4. ネロリ油
- 5. 吉草油
- 6. ミリスチシン
- 7. エレミシン
- 8. イソエレミシン

実施例 6

化粧パウダーの調製

100gのタルクと0.25gの表 8 に示される 物質を各々加え、ボールミルで混合することによ り、化粧パウダーを調製する。それぞれの化粧パ ウダーは、使用者のストレスに対する反応性を被 少させると考え得る効果を生する。

表 8 の物質 1 ~ 8 を各々フレイグランス・ A・

デオドラントステック

デオドラントステック組成品を次に記す試薬で もって調整した。

| 成 | Я | 重量部 |
|---------|--------------------|-----------|
| . 70 EL | ングリコール | 6 8. 0 0 |
| ・ステアリ | ン酸ナトリウム | 7.00 |
| ・蒸留水 | | 2 3. 7 5 |
| IRGA | SAN DP-300 | |
| (2,4,4 | ートリクロロー2′~ヒド | ロキシ |
| ジフェ | ニルエーテル、Ciba-Geigy | の製品 |
| でその | 商根) | 0. 2 5 |
| ・フレイグ | ランス " A " (0.5 重量部 |) と衷 8 |
| Ø 1 ~ | 8 の内の 1 つの物質 (0.5 | 重量部) 1.00 |

フレイグランス A と 活性物質 の混合物を除いて、他の成分を混ぜ、 7 5 ℃に加熱する。これらの成分は、ステアリン酸ナトリウムが溶けるまで攪搾加熱する。得られた混合物を 4 0 ℃に冷却し、フレイグランスと "活性物質" (変8の

· . . ·.

特開昭 61-267526 (25)

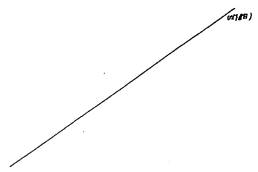
ストレスに対する反応性を減少する物質から選んだ一つ)の混合物を加え、懸濁液が出来るまで 4 0 でで複字する。

得られた懸濁液をデオドラントステックにする。 これを使用する事により、ストレスの与えられる 条件にある使用者の生理的及び、又は主観的なストレスに対する反応性を減少させる。

実施例9

固形室内デオドラント製品

固形の室内デオドラント製品を次の様にして調製した。



49- = 80

- 3. (THEEN 8 0)とフレイグランス A * と * 活性 物質 * の混合物を混ぜる。
- 4. 得られた混合物 K(TMEEN) / (フレイグランス + 活性物質) 組成物を加える。
- 5. ホルムアルデヒドを加える。
- 6. 得られた混合物を、型に流し込む。

冷却した後、型をはずし、固形のケーキを取り 出し、標準的な室内デオドラント容器に入れる。

注:(I) (GELCARIN APG 1 5)は、Marine Colloids、
Inc. Division of PMC Corporation
(Springfield, New Jersey 0 7 0 8 1)
の製造するカラギーナンである。

マクラン をの (2) (TMBEN 8 0)はポリソルベート80、又は (ポリエチレングリコール)。 - ソルビタンオレエートで、ICI Americas Inc.

成 分 重量部 · <u>A 部:</u> 落留水 8 8.4 5 TRELCAPIN APG 1 5) (マリンコロイド (Marine Colloids)) (**) 3.00. ホルムアルデヒド 0.05 · <u>B 部:</u> グリセリン 3. 5 0 ·<u>C.部:</u> フレイグランス " A " (0.5 重量部) と衷 8 の1~8から選ばれた一物質 (0.5重量部) 1.00 · <u>D 部:</u> 73- - 20 (TWEEN 80)(IC!アメリカンス) (#)

TA 17 A19 15

- 1. 水を85 でに加熱し、(GELCARIN APG 1 5)を整 捌する。
- 温度を85℃に保ちながら、グリセリンをゆっくりと加える。

(Wilmington, Delawave 19897) の駅品。

実施例10

ボディオイル

ボディオイル組成品を次の様にして調整した。

| 成 | 分 | 重量部 |
|--------|-----------------------------|--------|
| ・ミネラ | の ルオイル (KLEAROL (Wilco)) | 4 5. 0 |
| ・ミリス | チン酸イソプロピル | 5 0. 0 |
| ・フレイ | グランス * A * (2.5重量部) と | . 表 8 |
| Ø 1 ~ | 8の中から選ばれた1つの物質 | |
| (2. 5 | 宜量部) | 5. 0 |

ボディオイルは、上記の成分を混合、競拌し、 ロ過して調製する。

表8の1~8の物質を用いて調製されるボディオイルは、使用者にストレスに対する反応性を減少させると考えられる効果を生ずる。それに加えて好ましいりんごの香りがそれぞれの調製品に与えられる。

実施例11

<u>毛髭用加熱オイルトリートメント</u>

毛髪用の加熱オイルトリートメントを次の成分 から調製した。

| 成 | 分 | | _ | | | | | | | | | | | | | | | 重 | | 部 |
|-----------------------------------|---------------|-------|----|---|---|---|----|---|-----|---|---|----|---|---|---|---|---|---|----|---|
| 122 (UCON) 5 | 0 - 88 | - 660 | () |) | | | | | | | | | | ۲ | | | | 6 | 5. | 9 |
| - WCON) 5 5-10-/L - (LANTRO | 0 - HB 4WS | -400 | (2 | , | (| 크 | = | * | ン | カ | - | Х | 1 | ۲ | 製 |) | | 3 | 0. | 0 |
| ·(LANTRO | L AH | S) (3 | , | | | | | | | | | | | | | | | | 3. | 0 |
| ・プロピ | ルパ | ラベ | ン | | | | | | | | | | | | | | | | 0. | 1 |
| ・フレイ | グラ | ンス | • | A | • | (| 0. | 5 | 重 | | 部 |) | Ł | 麦 | 8 | | | | | |
| Ø 1 ~ | 8か | ら選 | ば | n | た | 1 | っ | a | 100 | 智 | (| 0. | 5 | 重 | 滑 | 部 |) | | 1. | O |

上に揚げた成分を、記載された順序で復搾しな がら加えて調製する。

表8のそれぞれの物質を用いて調製した毛製用加熱オイルトリートメントは、使用者にストレスに対する反応性を減少させると考えられる効果を生ずる。それに加えて好ましいりんごの香りがそれぞれの調整品に与えられる。

成 分 重量部 ・スパン80 (SPAN80) 1.00 ・フレイグランス *A* (0.125 重量部) と表8 の1~8の中から選ばれた1つの物質 (0.125 重量部) 0.25 ・原留水 68.75

室内エアスプレーを、次の様にして調整する。

- 1. エアスプレー缶に水を入れる。
- 容器にフレイグランス/ 活性物質 */スパン80組成物を入れる。
- 4. 缶の蓋を密封する。

· プロペラントA - 4 6 (*)

- 5. プロペラントA-46で加圧する。
- 6. バルブにノズルを付ける。

得られたエアスプレーを用いて、内容物を普通の換気条件の20′×20′×10′の部屋(T = 18℃)(65°F)に噴霧すると、部屋に4

特開昭61-267526 (26)

注:(I)(U C O N/5 0 - H B - 6 6 0 は、(ポリアロピレングリコール)、エープチルエーテルで、Union Carbide (Danbury、Connecticut 0 6 8 1 7) の製品。

(2)(U C O N/5 0 - H B - 4 0 0 は、(ポリアロピレングリコール)、一プチルエーテルで、Union Carbide (Danbury、Connecticut 0 6 8 1 7) の製品。

(C) (LANTROL AWS) は、水に懸傷するアルコキシル化されたラノリンで、Bmery Industries (Cincinnati, Ohio 45202)

実施例12

室内エアスプレー

室内エアスプレーを次に揚げる成分を用いて調 型する。



分間後快よいりんごの答りが広がり、その部屋に 居るストレスの与えられる条件にある人のストレ スに対する反応性を、かなり被少する。

往

- 1) スパン80(SPAN80)はICI Americas Inc. wilmington, Delaware 19897態である。
- 2) プロペラントA-46は85重量%イソプタンと15重量%プロパンとの混合物である。

4.図面の簡単な説明

図1は、実施例1 (B) に述べられた方法で得られた、東インドナツメッグ油のヘッドスペースのガスクロマトグラムを示した図である (ガスクロマトグラフィーの条件: OV-1フューズドシリカカラム使用、プログラム-75~220℃、2 t /min).

図2は、実施例1 (A) の方法で東インドナッメッグ油を2度蒸留し、その蒸留区分7~12を合わせたもののガスクロマトグラムを示した図で

3 0. 0 0

122 - X 0. 8 cm

ある。 (ガスクロマトグラフィーの条件:(400°×0.032°カルボウックス-フユーズドシリカ (Carbowax-fused silica) カラム使用、プログラム-75~220℃、2℃/min)。

図3は、次のストレス条件下の人間の血圧変化 にあたえる効果を示した図である。血圧の変化は mana単位で示した。

- (i) 実施例3のプロトコールに従って実施例2 に記載された活性物質の組成物によるもの。
- (ii) 実施例 2 に特に記載されたフレイグランスA * といわれるフレイグランス組成物によるもの。

グラフ曲線 7.1 は、"活性物質"、即ちナツメッグ油、メイスエキス、ネロリ油、及び吉草油を含まないフレイグランス "A"について、収縮期血圧を実施例 2 で定義されたプロトコール期間(即ち、B L 1 、L S 1、M S 1、F、L S 2、M S 2、及び B L 2)に対しての変化を示したものである。プロトコール期間は、次の様である。B L 1 - ストレス I のベースライン。

図4は実施例3のプロトコールによる活性組成物のストレス条件下におかれた人間に対する血圧効果をフレイグランス A のフレイグランス組成物との協働下で示した図である。ここで血圧は実施例4に記載の方法で測定し、単位はmanuaである。

曲線 8 1 はフレイグランス * A * と活性物質すなわちナツメッグ油、メイスエキス、ネロリ油、および吉 # 油の組成物について実施例 4 に記載のプロトコール期間(すなわちBL1、LS1、MS1、F、LS2、MS2およびBL2)に対する収縮期血圧(ma Bg)のグラフである。

図5は本発明の人間のストレスに対する生理的 及び、又は主観的反応性を減少させる活性物質を 含む組成物を作るのに使用する装置の側面図であ

図 6 は図 5 の装置の矢印の方向の前面図である。

代理人 三 宅 正 夫 他 1 名

特開昭 61-267526 (27)

- LS1-ストレス I の低いストレスを与える 6 つの点。
- MSI-ストレスIの穏かな(少し高い)スト レスを与える6つの点。
- F -ストレス!とストレス』との間で、フレイグランス。A を与え、血圧を 2度満定する。
- LS2-ストレスⅡの低いストレスを与える6 つの点。
- MS2-ストレス『の穏かな(少し高い)スト レスを与える6つの点。

B L 2 - ストレスⅡの終りのベースライン。 グラフ曲線 7 2 は、実施例 2 での " 活性物質 "、即ちナツメッグ油、メイスエキス、ネロリ油、及び吉 2 油の混合物を用いた時の、収縮期血圧をプロトコール期間に対してグラフにしたものである。プロトコール期間は、上に述べたものと殆んど同じであるが、期間下においてフレイグランス " A "の代りに、ストレスに対する反応性を減少させる " 活性物質 " を与える。

特開昭61-267526 (28)

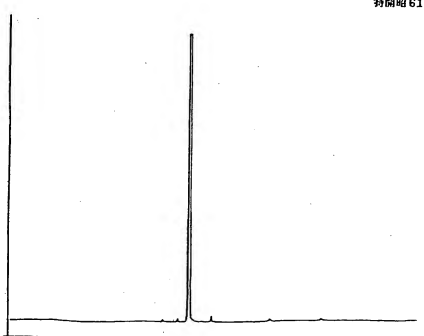
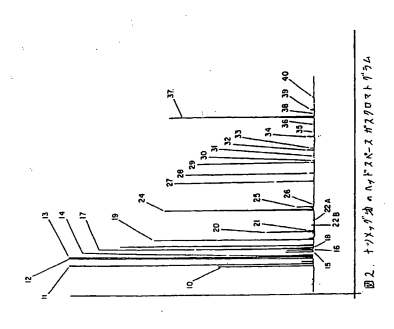
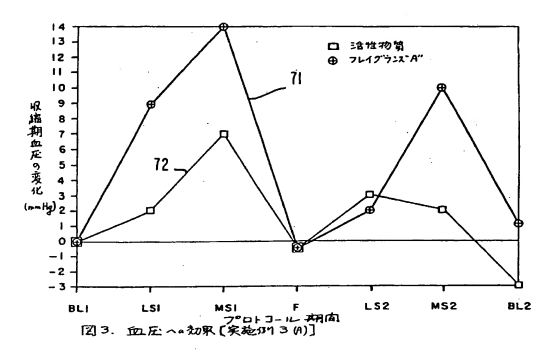


图1. 实施到1 n 蓝冠57-12 を合われもののガスフロマトクランム

関語の浄書(内容に変更なし)



特開昭 61-267526 (29)



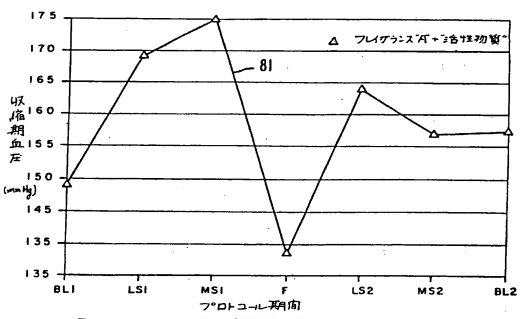
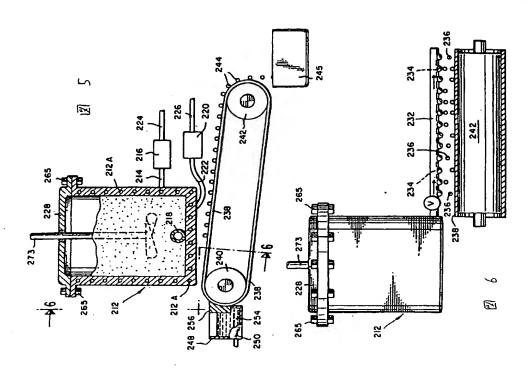


图4. 血压~~効果 (实施例 3(6)]

特開昭 61-267526 (30)



| 笙 | 1 | 頁の統 | Ł |
|-----|---|-----|---|
| भाग | | | = |

| @Int_Cl_4 | 識別記号 | 庁内整理番号 |
|------------------------|------|--------------------|
| A 61 K 31/12 31/335 | ABU | 7330-4C |
| 31/35 C 07 C 43/215 | AAE | 7330-4C |
| C 07 D 317/64 | : | 7419—4H 7822—4C |

| 優 | 先権 | 主張 | 〒1985年4月2日野★医 | I(US)@719234 |
|------------|----|----|------------------------|---|
| 個発 | 明 | 者 | | アメリカ合衆国、ニユーヨーク、ニユーヨーク、イースト |
| <i>⊕</i> & | 88 | 者 | テニユ | シツクステイーフオース ストリート 301番地 |
| 976 | 23 | 13 | ワルツ | アメリカ合衆国、コネチカツト、ギルフオード、コロニア ル ロード 326番地 |
| 砂発 | 眀 | 者 | カルロス ビネイム | アメリカ合衆国、ニユーヨーク、ハーツ デール、ウイン |
| ~ ~ | | | 4 | ザー マンション (番地なし) |
| 砂発 | 蚵 | 者 | ヘンリー ジイ。ウオ ルター,ジユニア | アメリカ合衆国、ニユーヨーク、ミル ネツク、オイスタ |
| | | | | ー ベイ ロード (番地なし) |
| 砂発 | 明 | 者 | ロナルド エス。レイ ・ | アメリカ合衆国、ニユージヤージ,、アパーディーン、キ |
| | | | r | ヤロル レーン 10番地 |
| 個発 | 明 | 者 | ドナルド アーサ | アメリカ合衆国、ニュージャージー、リンクロフト、ロジ |
| | | | ウイテイコーム | ヤー アベニユー 10番地 |
| 伊発 | 明 | 者 | ブラジヤ デユラル | アメリカ合衆国、ニユージャージー、ホルムデル、チェス |
| | | | ムークハージー | ナット ロード 46番地 |
| 砂発 | 明 | 者 | ロバート ウオルター | アメリカ合衆国、ニュージャージー、ブリックタウン、ロ |
| | | | トレンケル | ーレルウツド ロード 130番地 |
| | | | | -266- |
| | | | | |

特開昭 61-267526 (31)

エール ユニバーシテ アメリカ合衆国、コネチカツト、ニユーヘブン、カレッジ 1 ストリート 451番地

手統補正書(5人)

昭和 61年 2月 7日

1. 事件の表示

昭和 60 年 特 許 東 第 253896 号

ストレスを与える条件下におかれた人間 のストレスに対する生理的及び、又は主 徴的反応性を被少させる方法

3. 彷正をする者 事件との関係

特許出額人

フリガナ 住 旅

4. 代 理 人〒100

東京都千代田区有梁町1丁目7番1号 有梁町電気ビル506号屋電話(212)7830番 | 天三兵 (5930)弁理士 三 名 正 夫(他1名)公宅理 矢正士

- 5. 補正命令の日付 昭和61年1月8日
- 6. 補正により増加する発明の数 . 0
- 7. 補正の対象 図面(第2図)



統 補 正 審 (自発) 和 61年 6 月 20日

数 第253896号

- 2 発明の名称 ストレスを与える条件下におかれた人間のストレス に対する生理的及び、又は主観的反応性を減少させ 3. 物正をする者 る方法

卒件との関係 特許出願人

方 式 形 款 计

インターナショナル フレイパース アンド 7 1 **7 氏 名(名称) フレグランシス インコーポレイテフド(性か 1 名)

東京都千代田区有楽町1丁目7番1号 有楽町電気ビル506号定電話(212)7830種

(5930) 弁理士 三宅正夫(他1名)大

- 自発
- 6. 補正により増加する発明の数 0

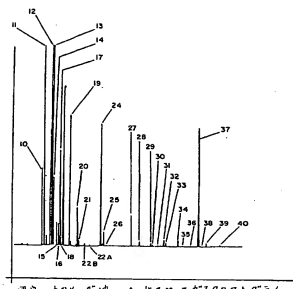
図面 (第1図及び2図)の日春

8…補正の内を



狩開昭 61-267526 (32)

(1) 別紙の通り、第1図及び2図を夫4 第2図及び1度 に図書訂正す3。



団皇、ナウメッグ油の ハッドスペースがスクロマトグラム 1

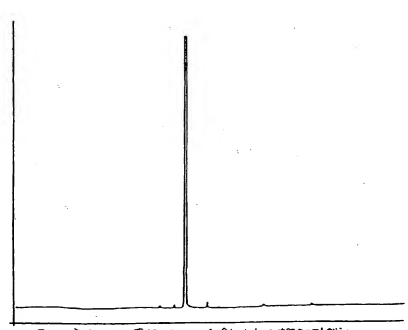


图 \$1. 实施例 1 , 蓝冠区分 7-12 & 合h et. 2 a o カスクロマトグラム